



(11)Publication number:

2002-256168

(43)Date of publication of application : 11.09.2002

(51)Int.CI.

CO9B 67/20 CO9B 48/00 CO9D 5/22 CO9D 11/00 CO9D201/00 CO9K 11/06 // CO7D471/04

(21)Application number : 2001-059437

(71)Applicant : TOYO INK MFG CO LTD

(22)Date of filing:

05.03.2001

(72)Inventor: TAMANO MICHIKO

(54) FLUORESCENT COLORANT

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a fluorescent colorant having excellent heat resistance, solvent resistance, and light resistance, a plastic molded product comprising a masterbatch composed of the colorant and R a resin, a coating material composition comprising a coating binder resin, and an ink composition composed of an ink binder.

SOLUTION: The fluorescent colorant is composed of a compound of formulae [1], [2] (wherein R1 to R8, A, and B are each independently, a hydrogen atom or a 1-50C organic residue, provided that at least four of R1 to R8, A, and B are the 1-50C organic residues).

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]
[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2002-256168

(P2002-256168A)

(43)公開日 平成14年9月11日(2002.9.11)

FI デーマコート・(参考) C09B 67/20 H 4C065 48/00 A 4J038
C 0 9 D 5/22 4 J 0 3 9 11/00 201/00
情求 未請求 請求項の数6 OL (全 11 頁) 最終頁に続く
(71)出願人 000222118 東洋インキ製造株式会社
東京都中央区京橋2丁目3番13号 (72)発明者 玉野 美智子 東京都中央区京橋二丁目3番13号 東洋イ ンキ製造株式会社内
最終頁に続

(54) 【発明の名称】 蛍光着色剤

(57)【要約】

【課題】耐熱性、耐溶剤性および耐光性に優れた蛍光着 色剤およびそれと樹脂からなるマスターバッチを含むブ ラスチック成形物、塗料バインダー用樹脂を含有する塗 料組成物、インキバインダーからなるインキ組成物を提 供する。

【解決手段】 下記一般式化合物からなる蛍光着色剤。 **一般式**[1] 【化1】

[式中、R¹~Rº、AおよびBは、それぞれ独立に、水 素原子または炭素数1から50の有機残基を表わすが、 $R^1 \sim R^{\bullet}$ 、AおよびBのうちの少なくとも4つが1から 50の有機残基である。]

【特許請求の範囲】

【請求項1】 下記一般式[1]で示される化合物を含 む蛍光着色剤。

一般式[1]

【化1】

【0000】 [式中、R¹~Rº、AおよびBは、それぞ れ独立に、水素原子または炭素数1から50の有機残基 を表わすが、R¹~R°、AおよびBのうちの少なくとも 4つが1から50の有機残基である。]

【請求項2】 一般式[1]で示される化合物の融点 が、250℃以上であることを特徴とする請求項1記載 の蛍光着色剤。

【請求項3】 請求項1記載の蛍光着色剤を、架橋した **微粒子状の樹脂中に含有させてなる蛍光着色体。**

【請求項4】 請求項3記載の蛍光着色体をプラスチッ ク中に分散させてなる蛍光着色プラスチック成形物。

【請求項5】 請求項1記載の蛍光着色剤と塗料用バイ ンダーとを含む蛍光着色塗料組成物。

【請求項6】 請求項1記載の蛍光着色剤とインキバイ ンダーとを含む蛍光着色インキ組成物。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、蛍光着色剤に関 し、各種ブラスチック成形物、塗料、インキ等に使用さ れる蛍光着色剤に関する。

[0002]

【従来の技術】蛍光染料は一般に反応性に富み、光に対 する堅牢性に劣る。その対策として、蛍光染料を合成樹 脂に溶解した着色剤粉末として、これを形成物に練り込 む方法や塗料化して塗装する方法がある。これらの着色 剤は、蛍光染料を直接形成物に練り込んだ場合に較べる と、耐候性が向上し、野外使用に耐える様になってきた が、未だ満足すべきものではない。

【0003】一方、キナクリドンを代表とする縮合多環 系有機化合物は、耐光性、耐熱性、耐溶剤性に優れた特 性を持ち、自動車用塗料などの各種塗料、高分子材料の 2

着色剤、印刷インキなど広く活用されている。これらの 縮合多環系有機化合物は、スタッキングもしくは分子間 水素結合により強固に結合しており、その結果、有機溶 媒に溶解しないか、もしくは極めて難溶性であり、一般 的には蛍光が見られないか、極めて弱い蛍光しか観測さ れない。

[0004]

【発明が解決しようとする課題】本発明は、バインダー などに相溶性が高く、かつ、耐光性に優れた蛍光着色剤 10 を提供することを目的とする。

[0005]

【課題を解決するための手段】一般式 [1] に示した蛍 光着色剤は、これまで有機溶媒に不溶であったキナクリ ドン顔料、もしくはその中間体に、炭素数1から50の 有機残基を4つ以上導入することにより、キナクリドン 顔料の分子間距離を広げ、分散し易くしたものである。 その結果、本発明の蛍光着色剤を、架橋した微粒子状の 樹脂中に含有させてた場合、プラスチック中に分散させ てなるプラスチック成形物にした場合、塗料用バインダ **〜を含む塗料組成物にした場合、あるいは、インキバイ** ンダーを含むインキ組成物にした場合に、これまでは見 られなかった蛍光を引き出すことが見出された。

【0006】この現象を、濃度消光で説明するなら、キ ナクリドン分子の縮合芳香環部分が互いに接近出来なく することにより、分子間隔が広がり、消光という現象が 起き難くなるのではと推論される。以上の理由により、 一般式 [1] に示した蛍光着色剤は、 $R^1 \sim R^0$ 、A およ び、Bに、炭素数1から50の有機残基を導入した事に より、スタッキングや分子間水素結合が切断され、それ 30 が、蛍光着色剤として使用可能になったものと予想され る。

【0007】すなわち、本発明は、下記一般式 [1]で 示される化合物からなる蛍光着色剤に関する。

一般式[1]

[0008]

40

【0009】 [式中、R¹~R³、AおよびBは、それぞ れ独立に、水素原子または炭素数 1 から 5 0 の有機残基 を表わすが、R¹~R°、AおよびBのうちの少なくとも 4つが1から50の有機残基である。]

更に本発明は、一般式 [1] で示される化合物の融点 が、250℃以上であることを特徴とする上記蛍光着色 剤に関する。

【0010】更に本発明は、上記蛍光着色剤を、架橋し た微粒子状の樹脂中に含有させてなる蛍光着色体に関す

【0011】更に本発明は、上記蛍光着色体をプラスチ ック中に分散させてなる蛍光着色ブラスチック成形物に 関する。

【0012】更に本発明は、上記蛍光着色剤と塗料用バ インダーとを含む蛍光着色塗料組成物に関する。

【0013】更に本発明は、上記蛍光着色剤とインキバ インダーとを含む蛍光着色インキ組成物に関する。 [0014]

【発明の実施の形態】本発明における一般式 [1]で示 される化合物のR¹~R⁸、AおよびBは、水素原子また 20 は炭素数1から50の有機残基であり、炭素数1から5 0の有機残基の具体例としては、置換もしくは未置換の アルキル基、置換もしくは未置換のアルコキシ基、置換 もしくは未置換のチオアルコキシ基、置換もしくは未置 換のアリール基、置換もしくは未置換のアリールオキシ 基、置換もしくは未置換のアリールチオ基が挙げられ る。

【0015】置換もしくは未置換のアルキル基として は、メチル基、エチル基、n-プロビル基、イソープロ ピル基、ブチル基、sec-ブチル基、tert-ブチ 30 ル基、ベンチル基、ヘキシル基、ヘブチル基、オクチル 基、ドデシル基、テトラデシル基、エオシル基、ヘブタ デシル基、ヘキサデシル基、シクロヘキシル基、オクタ デシル基、ステアリル基等の炭素数1~50の未置換ア ルキル基の他、2-フェニルイソブチル基、トリフルオ ロペンチル基、ヘキサフルオロペンチル基、ベンジル 基、 α – フェノキシベンジル基、 α 、 α – ジメチルベン ジル基、 α , α -メチルフェニルベンジル基、 α , α -ジトリフルオロメチルベンジル基、トリフェニルメチル 基、α-ベンジルオキシベンジル基等の炭素数1~50 40 の置換アルキル基がある。

【0016】置換もしくは未置換のアルコキシル基とし ては、n-ブトキシ基、t-ブトキシ基、n-オクチル オキシ基、t-オクチルオキシ基等の炭素数1~50の 未置換アルコキシ基の他、1,1,1ーテトラフルオロ ブトキシ基、ベンジルオキシ基等炭素数1~50の置換 アルコキシ基があり、置換もしくは未置換のチオアルコ キシル基としては、チオn-ブトキシ基、チオ-t-ブ トキシ基、チオーn-オクチルオキシ基、チオーt-オ クチルオキシ基等の炭素数1~50の未置換チオアルコ 50 【0023】

キシ基の他、1, 1, 1-テトラフルオロチオブトキシ 基、ベンジルオキシ基等炭素数 1 ~5 0の置換チオアル コキシ基がある。

【0017】置換もしくは未置換のアリール基として は、フェニル基、2-メチルフェニル基、3-メチルフ ェニル基、4-メチルフェニル基、4-エチルフェニル 基、ピフェニル基、4-メチルピフェニル基、4-エチ ルビフェニル基、4-シクロヘキシルビフェニル基、タ ーフェニル基、3,5-ジクロロフェニル基、ナフチル 10 基、5-メチルナフチル基、アントリル基、ピレニル基 等がある。置換もしくは未置換のアリールオキシ基とし ては、フェノキシ基、4-エチルフェノキシ基、4-ブ ロビルフェノキシ基、4-n-ブチルフェノキシ基、4 - t - ブトキシフェノキシ基、2 - n - オクチルフェノ キシ基、3-t-オクチルフェノキシ基等の炭素数1~ 50の未置換アリールオキシ基の他、1,1,1ーテト ラフルオロフェノキシ基、ビフェニルオキシ基等炭素数 $1\sim50$ の置換アリールオキシ基がある。

【0018】置換もしくは未置換のアリールチオ基とし ては、フェニルチオ基、2-メチルフェニルチオ基、3 -メチルフェニルチオ基、4-メチルフェニルチオ基、 4 -エチルフェニルチオ基、ビフェニルチオ基、4 - メ チルビフェニルチオ基、4 -エチルビフェニルチオ基、 4-シクロヘキシルビフェニルチオ基、ターフェニオチ オ基、3、5-ジクロロフェニルチオ基、ナフチルチオ 基、5-メチルナフチルチオ基、アントリルチオ基、ビ レニルチオ基等がある。

【0019】有機残基が、結合しても良い置換基の具体 例としては、上記官能基の他に、ハロゲン原子、置換も しくは未置換のアミノ基がある。

【0020】ハロゲン原子としては弗素、塩素、臭素、 ヨウ素があり、置換もしくは未置換のアミノ基として は、アミノ基、ジメチルアミノ基、ジエチルアミノ基等 のジアルキル置換アミノ基の他、フェニルメチルアミノ 基、ジフェニルアミノ基、ジトリルアミノ基、ジベンジ ルアミノ基等がある。

【0021】また、隣接する置換基同士で、それぞれ互 いに結合して、フェニル基、ナフチル基、アントリル 基、ピレニル基等を形成しても良い。

【0022】本発明における一般式 [1] の化合物の有 機残基が結合しても良い位置は特に限定されない。しか し、好ましくは、一般式[2]に示した1.4.5.8 位であること、あるいは、A、Bが有機残基であること が好ましく、さらに、AまたはBがアリール基である場 合は、、1または5位に立体障害の大きな有機残基が導 入される事が好ましい。これらの有機残基は、分子間水 素結合を切断する、もしくは引き離す働きをすると思わ れる。

一般式[2]

[化3]

【0024】 [式中、AおよびBは、それぞれ独立に、 水素原子または炭素数1から50の有機残基を表わ

*す。]

一般的に、蛍光顔料もしくは蛍光染料は融点が低く、汎 用性の蛍光染料であるアシッド レッドの場合、208 °Cである。蛍光顔料の融点が低いと、マスターバッチに した場合、変色、金型汚れ等の問題を引き起とす。とれ らの問題を回避する為には、最低限250℃以上の融点 が要求される。

【0025】一般式 [1] で示される化合物である、 N. N-ジベンジル-1. 5-ジメチル-キナクリド 10 ン: 化合物 (1) は、その融点が、350℃と高く、強 い蛍光を有する。一般式 [1] で示される化合物は、市 販のキナクリドン顔料に有機残基を導入することによ り、もしくは、有機残基を有する原料を用いてキナクリ ドンを合成することにより、合成可能である。以下に、 一般式[1]で示される化合物の具体例を、表1に例示 する。

[0026] 【表1】

化 学 化合物 (1) (2) (3)

[0027]

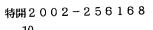
_	
o	

化合物	化 学 網 遺
(4)	H ₃ C H ₂ C CH ₃ CH ₃ CH ₂ CH ₃
(5)	H ₃ C + CH ₃ H ₃ C + CH ₃ CH ₂ C + CH ₃
(6)	H ₃ C H ₃ C CH ₃ H ₃ C CH ₃

[0028]

化合物	化 学 装 造
(7)	H ₃ C >CH O CH ₃
(8)	H ₃ C >CH CH ₃ CH
(e)	H ₃ C CH CH ₃ t-Bu O t-Bu H ₃ C CH ₃ CH ₂ CH ₃

[0029]



化合物	化学構造
(10)	H ₃ C CH ₂ H ₃ C CH ₂ H ₃ C CH ₂ CH ₂ N CH ₂ CH ₂ N CH ₂
(11)	H ₃ C CH ₃
(12)	H ₃ C CH ₃

[0030]

化合物	化学模型
(13)	H ₃ C CH ₃
(14)	H ₃ C _C H ₃
(15)	H ₃ C CH CH ₃ t-Bu CH CH ₃ H ₃ C CH CH ₃ CH CH ₃ CH CH ₃ CH CH ₃

[0031]

11

化合物	化学報道
(16)	H ₃ C > CH ₃
(17)	
(18)	CH3 CH3

【0032】一般式[1]で示される化合物は、固体状 態において強い蛍光を有し、かつ、高い融点を示す。と のため、一般式[1]で示される化合物をそのまま蛍光 着色剤として使用することができるが、一般式[1]で 示される化合物を架橋性の樹脂中に分散した後、硬化さ せて、これを微粒子に粉砕したものを蛍光着色剤として 化合物を水性樹脂とともに乳化剤や安定剤を使用し水系 でエマルジョン化した後に、硬化して球状微粒子とした ものを蛍光着色剤として使用することができる。上記架 **橋性の樹脂としては、アクリル樹脂、スチレン樹脂、芳** 香族スルホンアミド樹脂、エポキシ樹脂、アルキッド樹 脂、ユリア樹脂、メラミン樹脂、ベンゾグアナミン樹 脂、アクリルウレタン樹脂およびそれらの共重合体、共 縮合樹脂等を挙げることができる。上記樹脂とともに紫 外線吸収剤、酸化防止剤、一重項酸素クエンチャー、ヒ 配合することができる。

【0033】前記微粒子の平均粒子径は0.1~100 μ m、好ましくは1~20 μ mである。微粒子の樹脂に 配合する一般式[1]で示される化合物の濃度は0.0 1~20重量%、好ましくは0.05~10重量%であ る。0.01重量%より低濃度であると蛍光強度が弱く なって好ましくない。

【0034】微粒子状の樹脂からなる蛍光着色剤のより 具体的な製造法としては、例えば、ベンゾグアナミンや メラミン等のアミノ化合物とホルマリンとの混合物を p 50 色剤は、エポキシ樹脂、フェノール樹脂、ポリエステル

Hが5~10の範囲となるように調整した後、50~1 00℃の温度で反応させ、得られたアミノ樹脂の初期反 応物に、一般式[1]で示される化合物をアミノ樹脂1 00重量部に対して0.1~20重量部、好ましくは 0.5~10重量部添加し、これをポリビニルアルコー ル等の保護コロイド剤をアミノ樹脂100重量部に対し 使用することもできる。また、一般式〔1〕で示される 30 て1~30重量部の範囲で含む水溶液に攪拌下、投入し てアミノ樹脂の懸濁液を得、ついでこれに鉱酸や有機酸 等の硬化触媒をアミノ樹脂100重量部に対して0.0 1~10重量部の範囲で加えて40~100℃で重縮合 硬化を行い、得られた硬化樹脂を濾別し、加熱乾燥して から破砕する。

【0035】一般式[1]で示される化合物または、一 般式「1]で示される化合物と微粒子の架橋樹脂とから なる蛍光着色剤は、成形プラスチックに配合することが できる。この際、ベース樹脂および金属セッケン、ワッ ンダードアミン系光安定剤、その他の安定剤、添加剤を 40 クス等の分散剤からなる組成物に、本発明の蛍光着色剤 を高濃度に配合して、例えば、ペレット状に押し出し成 形してマスターバッチとすることができる。成形プラス チック用樹の樹脂としては、ポリエチレン樹脂、ポリプ ロピレン樹脂等のポリオレフィン樹脂、ポリエステル樹 脂、ポリアミド樹脂、PVC樹脂、ABS樹脂、スチレ ン樹脂、アクリル樹脂、ポリカーボネート樹脂、ウレタ ン樹脂、アミノ樹脂等がある。これらの熱可塑性樹脂 は、インフレーション成形、カレンダー成形、その他の 方法によりプラスチック成形物とする。本発明の蛍光着

特開2002-256168

13 樹脂、ポリエステルイミド樹脂、ポリアミドイミド樹脂 等の熱硬化性プラスチックに配合することができる。

【0036】本発明の蛍光着色剤は、ロジン酸石鹸、ス テアリン酸石鹸、オレイン酸石鹸、Na-ジ-β-ナフ チルメタンジサルファート、Na-ラウリルサルフェー ト、Na - ジエチルヘキシルスルフォクシネート、Na - ジオクチルスルフォクシネート等の界面活性剤で分散 して塗料またはインキ用等の着色剤組成物とすることが できる。

【0037】一般式「1]で示される化合物は有機溶剤 に可溶であり、これをそのまま、あるいは、樹脂の微粒 子からなる溶剤不溶性の蛍光着色剤として、塗料または インキ等に配合することができる。インキとして、オフ セット印刷インキ、グラビア印刷インキ、シルクスクリ ーン等の印刷インキ、インクジェット用インキ、筆記用 インキ等がある。塗料用樹脂およびインキ用樹脂として は、ポリメチルアクリレート、ポリエチルアクリレー ト、ポリメチルメタクリレート、ポリビニルアクリレー ト等のアクリル樹脂、ポリウレタン樹脂、アクリルウレ タン樹脂、ポリエステル樹脂、ポリアリレート樹脂、塩 20 て乾燥し、白っぽい橙色の蛍光を有する淡橙色粉末28 化ビニル樹脂、エチレン-酢酸ビニル共重合体、ポリビ ニルホルマール樹脂、アミノ樹脂、アルキッド樹脂、エ ポキシ樹脂、フェノール樹脂、ポリエステル樹脂、ポリ エステルイミド樹脂、ポリアミドイミド樹脂、シリコー ン樹脂、ポリ塩化ビニリデン樹脂、ポリエチレンビニル アルコール樹脂、ポリオレフィン樹脂、塩化ビニリデン 樹脂、ブタジエン樹脂、スチレン樹脂、フェノキシ樹 脂、ポリアミド樹脂、セロハン、エチルセルロース、ニ トロセルロースなどの軟質、硬質樹脂等を挙げることが できる。本発明の蛍光着色剤の配合割合は、塗料組成物 またはインキ組成物全体に対して0.1~20重量%、 好ましくは0.5~10重量%である。

【0038】本発明の蛍光着色剤は、紫外線吸収剤とと もに使用することにより耐光安定性を向上させることが できる。紫外線吸収剤は、o-ヒドロキシベンゾフェノ ン、2-ヒドロキシ-4-n-オクトキシベンゾフェノ ン、2-ヒドロキシ-4-メトキシベンゾフェノン等の ベンゾフェノン系、2-(2'-ヒドロキシフェニル) ベンゾトリアゾール、2-(2'-ヒドロキシ-5' t-オクチルフェニル)ベンゾトリアゾール、2-(2'-ヒドロキシ-3'-t-ブチル-5'-メチル フェニル)-5-クロロベンゾトリアゾール、2-(2'-ヒドロキシ-5'-メチルフェニル) ベンゾト リアゾール等のベンゾトリアゾール、エチルー2-シア ノー3,3-ジフェニルアクリレート、5-エチルヘキ シル-2-シアノ-3, 3-ジフェニルアクリレート等 のシアノアクリレート系、フェニルサルチレート、4t-ブチルフェニルサルチレート等のサルチル酸系、2 -エチル-5'-t-ブチル-2'-エトキシ-N, N'-ジフェニロキサルアミド等のシュウ酸アニリド

系、酸化亜鉛、酸化チタン、酸化ジルコニウム等の超微 粒子無機系などを使用することができる。

[0039]

【実施例】以下、本発明を実施例に基づきさらに詳細に 説明する。例中、部は重量部を表す。

合成例1 (化合物(1)の合成)

ジオキサン300部中に、スクシニルコハク酸ジメチル 24部、2-アミノ-1-メチルベンゼン50部、およ び35%塩酸1.5部を入れ、95℃にて3時間加熱撹 拌した。その後、500部のメタノール水で希釈し、希 水酸化ナトリウム水溶液で中和した。析出した黄色固体 を吸引濾別し、さらにメタノール500部にて洗浄し た。得られた黄色固体を70℃にて乾燥し、黄色の蛍光 を有する針状結晶43部を得た。

【0040】この黄色針状結晶50部を、1-メチルナ フタレン300部と共に、窒素気流下、250℃にて、 10時間加熱攪拌を行なった。その後、メタノール30 0部を加え、析出した橙色の固体を吸引濾別した。 メタ ノール300部で洗浄し、得られた橙色固体を70℃に 部を得た。

【0041】との淡橙色結晶20部を、フタル酸ジブチ ル200部と共に、空気気流下、280℃にて、10分 間加熱攪拌を行なった。その後、メタノール300部を 加え、析出した紫色の固体を吸引濾別した。メタノール 300部で洗浄し、得られた紫色固体を70℃にて乾燥 し、橙色の蛍光を有する紫色粉末18部を得た。との紫 色粉末18部を、ジクロロベンゼン400部、50%カ セイソーダ水溶液1000部、ベンジルトリエチルアン モニウムクロリド9部、ベンジルブロミド160部と共 に、100℃にて、10時間加熱撹拌を行なった。その 後、クロロホルム300部を加え、反応生成物を抽出し た。このクロロホルム層を中性になるまで水で洗浄し、 乾燥後濃縮し、シリカゲルを用いたカラムクロマトグラ フィーにより精製を行い、メタノールで再沈澱をして橙 色の蛍光を有する粉末8部を得た。分子量分析の結果、 化合物(1)であることを確認した。図1に生成物の蛍 光スペクトルを示す。尚、この化合物の融点は、350 °Cであった。

40 合成例2(化合物(3)の合成)

1,5-ジメチルキナクリドン8部、ベンゼン140 部、50%カセイソーダ水溶液500部、ベンジルトリ エチルアンモニウムクロリド6部およびα-プロモ-o -キシレン50部を、フラスコ中、80℃にて30時間 激しく加熱撹拌した。その後、固体部分をデカンテーシ ョンにより分離し、500部の水で洗浄し、クロロホル ムで抽出をおこなった。このクロロホルム層を濃縮し、 赤色の固体8部を得た。シリカゲルを用いたカラムクロ マトグラフィーにより精製を行い、メタノールで再沈澱 50 をして黄色の蛍光を有する粉末3部を得た。分子量分析

特開2002-256168

の結果、化合物(3)であることを確認した。図2に生 成物の蛍光スペクトルを示す。尚、この化合物は、32 0℃の融点を示した。

実施例1

合成例1で得られた化合物(1)の粉末30部、ポリエ チレン(住友化学工業社製商品名「スミカセンG-80 8 | 30部、およびポリエチレンワックス(三洋化学工 業社製商品名「サンワックス131P」40部をニーダ ーで混練後、押出機でペレット化しマスターバーチを得 た。このマスターバッチ4部を高密度ポリエチレン(三 10 井石油化学工業社製商品名「ハイゼックス2208」1 00部と混合し、押出成形によって樹脂成形物を得た。 これをサンシャインウエザーメーターにて、水噴射をせ ずに72時間露光後の退色の変化を目視にて観察した結 果、蛍光の低下、着色の変化は認められなかった。

実施例2

実施例1における化合物(1)を化合物(3)に変えた 以外は実施例1と同様の操作を繰り返した。この樹脂成 形物はサンシャインウエザーメーターにて、水噴射をせ ずに72時間露光後の退色の変化を目視にて観察した結 20 果、蛍光の低下、着色の変化は認められなかった。 実施例3

実施例1における化合物(1)を化合物(6)に変えた 以外は実施例1と同様の操作を繰り返してマスターバー チを得た。このマスターバッチ4部をABS樹脂(住友 ノーガタック社製商品名「クララスチックMH」100 部と混合し、押出成形によって樹脂成形物を得た。これ をサンシャインウエザーメーターにて、水噴射をせずに 100時間露光後の退色の変化を目視にて観察した結 果、蛍光の低下、着色の変化は認められなかった。 実施例4

実施例3において化合物(6)を化合物(8)を代えた 以外は実施例3と同様の操作を繰り返した。この樹脂成 形物はサンシャインウエザーメーターにて、水噴射をせ ずに100時間露光後の退色の変化を目視にて観察した 結果、蛍光の低下、着色の変化は認められなかった。 実施例5

フラスコ中に、メラミン10部、パラホルムアルデヒド 60部、p-トルエンスルホンアミド40部を仕込み、 50~100℃にて溶融させる。化合物(6)を10部 40 色剤は108℃の恒温層で2時間保存しても蛍光の低 加え、さらに120~150℃で30分、加熱攪拌を行 い、メラミン樹脂蛍光着色物を得た。この蛍光着色物を 乳鉢で軽く粉砕し、さらにボールミルで1時間粉砕する ことにより、鮮明な黄色を有する蛍光着色剤の粉末を得 た。この蛍光着色剤は108℃の恒温層で2時間保存し ても蛍光の低下、着色の変化が認められなかった。

実施例6

ポリ塩化ビニル100部にジオクチルフタレート40 部、および安定剤5部を加え、常法により処理した塩ビ れ1部加え均一に混合した後、2本ロールにて160℃ で10分間練り黄色の着色塩化ビニルシートを得た。と の着色塩化ビニルシートを鏡面板にのせて、厚み0.1 mm、縦100mm、横100mmのスペーサーを用い 160℃の温度でプレス成形し、黄色の着色フィルム状 成形体を得た。これをサンシャインウエザーメーターに て、水噴射をせずに100時間露光後の退色の変化を目 視にて観察した結果、100時間の経過後も蛍光の低 下、着色の変化は認められなかった。

実施例7

実施例6において化合物(1)を化合物(11)に代え た以外は実施例6と同様の操作を繰り返した。この蛍光 着色剤はサンシャインウエザーメーターにて、水噴射を せずに100時間露光後の退色の変化を目視にて観察し た結果、100時間の経過後も蛍光の低下、着色の変化 は認められなかった。

実施例8

フラスコ中に、メラミン10部、パラホルムアルデヒド 60部、p-トルエンスルホンアミド40部を仕込み、 50~100℃にて溶融させた。実施例2で得られた化 合物(6)を10部加え、さらに120~150℃で3 0分、加熱攪拌を行い、メラミン樹脂着色物を得た。と の蛍光着色剤は108℃の恒温層で2時間保存しても蛍 光の低下、着色の変化が認められなかった。

実施例9

実施例8において化合物(6)を化合物(10)に代え た以外は実施例8と同様の操作を繰り返した。この蛍光 着色剤は108℃の恒温層で2時間保存しても蛍光の低 下、着色の変化が認められなかった。

30 実施例10

フラスコ中に、メチルメタクリレート80部、ジビニル ベンゼン20部、アゾビスイソブチロニトリル0.8部 を仕込み、50~100℃にて溶融させた。これに化合 物(9)を10部加え、さらにポリビニルアルコール3 部、水200部を加え攪拌を行い、黄色に着色された単 量体の蛍光着色物の懸濁液を得た。この懸濁液を加熱し て重合反応を行い、重合硬化させた。懸濁液から蛍光着 色剤を分離し、乾燥後、ボールミルで1時間粉砕して鮮 明な黄色を有する蛍光着色剤の粉末を得た。この蛍光着 下、着色の変化が認められなかった。

実施例11

実施例7で製造した蛍光着色剤5部、アルキド樹脂分散 物[アルキド樹脂固形分60%)55部、メラミン樹脂 (固形分50%) 35部、キシレン2部、メチルグリコ ール (2-メトキシエタノール) 2部]、8mmΦのセ ラミックボール230部を400mlのガラスジャーに 入れ、120rpmの回転速度において30分間分散さ せた。得られた分散物を金属板に塗布し、180℃で3 パウダー50部に、実施例1で得た蛍光着色剤をそれぞ 50 分間焼き付けて塗装板を得た。これをサンシャインウエ

ザーメーターにて、水噴射をせずに100時間露光後の 退色の変化を目視にて観察した結果、蛍光の低下、着色 の変化は認められなかった。

実施例12

化合物(2)を1.0部、水性グラビア用ワニス(スチ レンアクリル酸タイプ) 49部、3mmΦガラスビーズ 150部を225mlのマヨネーズビンに入れ、ペイン トコンデショナーで90分分散後、追加用ワニス35部 を加え、さらに10分間ペイントコンデイショナーで分 散し、ガラスビーズを濾別し、蛍光水性グラビアインキ 10 ーダーで混練後、押出機でペレット化しマスターバーチ を得た。このインキをマニラボード紙に#3バーコータ ーで展色し、これをサンシャインウエザーメーターに て、水噴射をせずに48時間露光後の退色の変化を、色 差計にて測定し、デルタEを求めた結果、2.5とな り、蛍光の低下、着色の変化は認められなかった。 実施例13

化合物(3)を0.5部、ロジンフェノール樹脂系オフ セット用ワニス50部を、フーバー式マーラーで100 回転、1501bs、4回転練り肉してインキを調整 し、これを小型輪転印刷機(RIテスター)を用いてア 20 により、耐光性が格段に向上すること明らかとなった。 ート紙に展色した。これをサンシャインウエザーメータ ーにて、水噴射をせずに48時間露光後の退色の変化を 色差計にて測定し、デルタEを求めた結果、1.5とな り、蛍光の低下、着色の変化は認められなかった。 実施例14

化合物(3)を0.3部、石油系溶剤(シェル化学製、 シェルゾールAB) 30. 7部、ジメチルスルホキシド 15部、N-メチル-2-ピロリドン54部を20分 間、攪拌混合し、0.45μのメンブランフィルターで 瀘別して記録液を作り、ピエゾ方式のプリンターを用い 30

て、普通紙に記録した。これをサンシャインウエザーメ ーターにて、水噴射をせずに100時間露光後の退色の 変化を目視にて観察した結果、蛍光の低下、着色の変化 は認められなかった。

比較例1

N. N-ジ-n-ブチルキナクリドンの粉末30部、ポ リエチレン(住友化学工業社製商品名「スミカセンGー 808」30部、およびポリエチレンワックス(三洋化 学工業社製商品名「サンワックス131P」40部をニ を得た。このマスターバッチ4部を高密度ポリエチレン (三井石油化学工業社製商品名「ハイゼックス220 8」100部と混合し、押出成形によって樹脂成形物を 得た。これをサンシャインウエザーメーターにて、水噴 射をせずに48時間露光後の退色の変化を、色差計にて 測定し、デルタEを求めた結果、11.7となり、蛍光 の低下、着色の変化が認められた。

【0042】比較例1と実施例1とを比較すると、一般 式[1]の基本骨格に4つ以上有機残基を導入すること [0043]

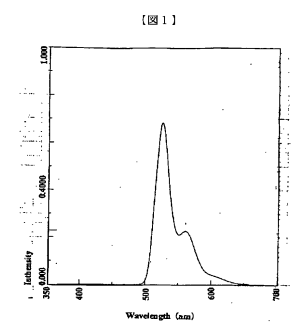
【発明の効果】本発明の蛍光着色剤は、プラスチック成 形物、塗料組成物、インキ組成物等に配合することよっ て、華麗な蛍光色を与え、しかも、従来知られている蛍 光着色剤に比較して耐熱性、耐光性に優れるという特徴 がある。

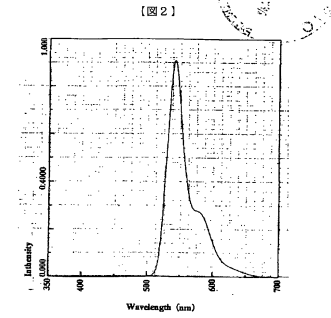
【図面の簡単な説明】

【図1】化合物(1)の蛍光スペクトル

【図2】化合物(3)の蛍光スペクトル

特開2002-25616.8





フロントページの続き

(51) Int.Cl.'

識別記号

C 0 9 K 11/06

FΙ

テーマコート (参考)

C09K 11/06 // C07D 471/04

112

C O 7 D 471/04

1 1 2 X

F ターム(参考) 4C065 AA04 BB09 CC09 DD02 EE02 HH09 JJ04 KK02 KK09 LL03

LL04 PP03

4J038 BA041 BA081 CA021 CB001

CC021 CD021 CD081 CG141

DA001 DA131 DB001 DD001

DD121 DG001 DH001 DL031

JA44 JB39 JC10 KA08 KA09

NA01 NA18 PA19 PC08

4J039 AB02 AD01 AD03 AD05 AD07

AD08 AD10 AD15 AE02 AE04

AE05 AE06 AE09 AE11 BC19

BC53 BC54 BC79 BE01 BE12

BE22 CA07 DA02 EA03 EA28

GA03 GA24 GA31